Microparticles and ultrasonic contrast means containing gas bubbles.

Patent number:

EP0122624

Publication date:

1984-10-24

Inventor:

HILMANN JURGEN; LANGE LOTHAR DR;

ZIMMERMANN INGFRIED DR

Applicant:

SCHERING AG (DE)

Classification:

- international:

A61K49/00

- european:

A61K49/22P4

Application number: EP19840104210 19840413

Priority number(s): DE19833313946 19830415

Also published as:

JP59205328 (A) FI841462 (A) EP0122624 (A3) EP0122624 (B1) IE840835L (L)

more >>

Cited documents:



EP0052575 EP0077752 US4265251

Abstract of EP0122624

1. Contrast medium containing microparticles and gas bubbles for ultrasound diagnostics, characterised in that it contains microparticles of a solid surface-active substance, optionally in combination with microparticles of a non-surface-active solid, in a liquid carrier.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 122 624

A2

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 84104210.4

61 Int. Cl.3: A 61 K 49/00

2 Anmeldetag: 13.04.84

30 Priorität: 15.04.83 DE 3313946

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 24.10.84 Patentblatt 84/43

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

7) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Berlin und Bergkamen Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11 D-1000 Berlin 65(DE)

(72) Erfinder: Hilmann, Jürgen Ugandastrasse 9 D-1000 Berlin (55(DE)

22 Erfinder: Lange, Lothar, Dr. Beskidenstrasse 24 D-1000 Berlin 38(DE)

(7) Erfinder: Zimmermann, Ingfried, Dr. Gollanczstrasse 28c D-1000 Berlin 28(DE)

Mikropartikel und Gasbläschen enthaltendes Ultraschalikontrastmittel.

(f) Es wird ein Mikropartikel und Gesbläschen enthaltendes Ultraschall-Kontrastmittel beschrieben, das dadurch gekennzeichnet ist, daß es Mikropartikel einer festen, grenzflächenaktiven Substanz, gegebenenfalls in Kombination mit Mikropartikeln eines nicht grenzflächenaktiven Festatoffes in einem flüssigen Träger, enthält.

Es gestattet bei Ultreschallaufnahmen nach intravenöser Applikation die Kontrastgebung des linken Herzens, des Myokard sowie anderer Organe wie Leber, Milz, Niere und rechtes Herz. Beschreibung:

Die Erfindung betrifft die in den Ansprüchen gekennzeichneten Gegenstände.

Die Untersuchung von Organen mit Ultraschall (Sonographie) ist eine seit einigen Jahren gut eingeführte
und praktizierte diagnostische Methode. Ultraschallwellen im Megahertz-Bereich (oberhalb 2 Mega-Hertz
mit Wellenlängen zwischen 1 und 0,2 mm) werden an Grenzflächen von unterschiedlichen Gewebearten reflektiert.
Die dadurch entstehenden Echos werden verstärkt und
sichtbar gemacht. Von besonderer Bedeutung ist dabei
die Untersuchung des Herzens mit dieser Methode, die
Echokardiographie genannt wird (Haft, J.I. et al.:
Clinical echocardiography, Futura, Mount Kisco, New York
1978; Köhler, E. Klinische Echokardiographie, Enke,
Stuttgart 1979; Stefan, G. et al.: Echokardiographie,
Thieme, Stuttgart-New York 1981; G. Biamino, L. Lange:
Echokardiographie, Hoechst AG, 1983.

Da Flüssigkeiten - auch das Blut - nur dann Ultraschall-Kontrast liefern, wenn Dichte-Unterschiede zur Umgebung bestehen, wurde nach Möglichkeiten gesucht, das Blut und seine Strömung für eine Ultraschall-Untersuchung sichtbar zu machen, was durch die Zugabe von feinsten Gasbläschen auch möglich ist.

Aus der Literatur sind mehrere Methoden zur Herstellung und Stabilisierung der Gasbläschen bekannt. Sie lassen sich beispielsweise vor der Injektion in den Blutstrom durch heftiges Schütteln oder Rühren von Lösungen wie Salzlösungen, Farbstofflösungen oder von vorher entnommenem Blut erzeugen.

Obwohl man dadurch eine Ultraschall-Kontrastgebung erreicht, sind diese Methoden mit schwerwiegenden Nachteilen verbunden, die sich in schlechter Reproduzierbarkeit, stark schwankender Größe der Gasbläschen und bedingt durch einen Anteil an sichtbaren großen Bläschen - einem gewissen Embolie-Risiko äußern. Diese Nachteile wurden durch andere Herstellungsverfahren teilweise behoben, wie beispielsweise durch das US-Patent 3,640,271, in dem Bläschen mit reproduzierbarer Größe durch Filtration oder durch die Anwendung einer unter Gleichstrom stehenden Elektrodenvorrichtung erzeugt werden. Dem Vorteil in der Möglichkeit, Gasbläschen mit reproduzierbarer Größe herstellen zu können, steht der erhebliche technische Aufwand als Nachteil gegenüber.

In dem US-Patent 4,276,885 wird die Herstellung von Gasbläschen mit definierter Größe beschrieben, die mit einer vor dem Zusammenfließen schützenden Gelatine-Hülle umgeben sind. Die Aufbewahrung der fertigen Bläschen kann nur im "eingefrorenen" Zustand erfolgen, beispielsweise durch Aufbewahren bei Kühlschranktemperatur, wobei sie zur Verwendung wieder auf Körpertemperatur gebracht werden müssen.

In dem US-Patent 4,265,251 wird die Herstellung und Verwendung von Gasbläschen mit einer festen Hülle aus Sacchariden beschrieben, die mit einem unter Druck stehenden Gas gefüllt sein können. Stehen sie unter Normaldruck, so können sie als Ultraschallkontrast-mittel eingesetzt werden; bei Verwendung mit erhöhtem Innendruck dienen sie der Blutdruckmessung. Obwohl hierbei die Aufbewahrung der festen Gasbläschen kein Problem darstellt, ist der technische Aufwand bei der Herstellung ein erheblicher Kostenfaktor.

Die Risiken der nach dem Stand der Technik zur Verfügung stehenden Kontrastmittel werden durch zwei Faktoren hervorgerufen: Größe und Anzahl sowohl der Feststoffpartikel als auch der Gasbläschen.

Der bisher geschilderte Stand der Technik gestattet die Herstellung von Ultraschallkontrastmitteln, die stets nur einige der geforderten Eigenschaften besitzen:

- 1.) Ausschalten des Embolierisikos
 - Gasbläschen (Griße und Anzahl)
 - Feststoffpartikei (Größe und Anzahl)
- 2.) Reproduzierbarkeit
- 3.) genügend lange Stabil.tät
- 4.) Lungengängigkeit, z.B. um Ultraschall-Kontrastierung des linken Herzteiles zu erhalten
- 5.) Kapillargängigkeit
- 6.) Sterilität und Pyrogenfreihit der Zubereitung
- 7.) leichte Herstellbarkeit mit vortretbarem Kostenaufwand
- 8.) und problemlose Bevorratung.

In der europäischen Patentanmeldung mit der Veröffentlichungs-Nummer 52575 wird zwar die Hers ellung von Gasbläschen beschrieben, die diese erforderlichen Eigenschaften besitzen sollen. Zu ihrer Herstellung werden Mikropartikel einer festen kristallihen Substanz,

wie beispielsweise Galaktose, in einer Trägerflüssigkeit suspendiert, wobei das Gas, das an der Partikeloberfläche adsorbiert, in Hohlräumen zwischen den Partikel oder in interkristallinen Hohlräumen eingeschlossen ist. die Gasbläschen bildet. Die so entstandene Suspension von Gasbläschen und Mikropartikel wird innerhalb von 10 Minuten injiziert. Obwohl in der europäischen Patentschrift 52575 behauptet wird, daß die nach der beschriebenen Methode hergestellte Suspension geeignet ist, nach Injektion in eine periphere Vene sowohl auf der rechten Herzseite als auch nach Passage der Lunge in der linken Herz-Seite zu erscheinen und dort das Blut und dessen Strömung bei Ultraschall-Untersuchung sichtbar zu machen, hielt diese Behauptung einer Nachprüfung nicht stand. So wurde festgestellt, daß das nach der in der europäischen Anmeldung Nr. 52575 beschriebenen Methode hergestellte und in eine periphere Vene injizierte Kontrastmittel keine Ultraschall-Echos im linken Herzteil erzeugten.

Es war die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Kontrastmittel für die Ultraschall-Diagnostik bereitzustellen, das in der Lage ist, nach intravenöser Applikation das Blut und dessen Strömungsverhältnisse nicht nur auf der rechten Seite des Herzens, sondern auch nach der Passage des Kapillarbettes der Lunge auf der linken Herzseite für Ultraschall sichtbar zu machen. Darüberhinaus soll es auch die Darstellung der Durchblutung anderer Organe wie Myocard, Leber, Milz und Niere gestatten.

Die neuen erfindungsgemäßen Mittel gemäß der Ansprüche l bis l⁴ besitzen alle Eigenschaften, die von einem solchen Kontrastmittel erwartet werden und die auf Seite 3 aufgezählt wurden.

Es wurde überraschenderweise festgestellt, daß durch Suspendieren von Mikropartikel einer festen grenzflächenaktiven Substanz gegebenenfalls in Kombination mit Mikropartikel eines nicht grenzflächenaktiven Feststoffes in einer Trägerflüssigkeit ein Ultraschall-Kontrastmittel erhalten wird, das nach Injektion in eine periphere Vene auch vom Blut in der arteriellen linken Herzseite reproduzierbare Ultraschall-Aufnahme ermöglicht. Da mit dem erfindungsgemäßen Ultraschall-Kontrastmittel nach intravenöser Gabe die linke Herzseite erreicht werden kann, sind so auch Ultraschall-Kontraste von anderen von der Aorta aus mit Blut versorgten Organen nach venöser Applikation möglich, wie Myokard, Leber, Milz, Niere u.a.m. Es versteht sich von selbst, daß das erfindungsgemäße Ultraschall-Kontrastmittel auch für Rechtsherz-Kontraste und für alle übrigen Anwendungen als Ultraschall-Kontrastmittel geeignet ist.

.ls grenzflächenaktive Substanz für die Herstellung von kikropartikel sind alle Stoffe geeignet, die in den angewindten Mengen physiologisch verträglich sind, d.h. die eine geringe Toxizität besitzen und/oder biologisch abba bar sind und deren Schmelzpunkt größer als Raumtemperatur ist. Insbesondere geeignet sind Lecithine, Lecithinfra tionen und deren Abwandlungsprodukte, Polyoxyethylenfett äureester wie Polyoxyethylenfettalkoholäther, polyoxye hylierte Sorbitanfettsäureester, Glycerin-polyethyl nglykoloxystearat, Glycerinpolyethylenglykolrhizioleat, ethoxylierte Sojasterine, ethoxylierte Rizinu öle und deren hydrierte Derivate, Cholesterol, Polyoxyithylenfettsäurestearate und Polyoxyethylenpolyoxyproplen-Polymere mit dem Molgewicht von 6800-8975, 13300 un 16250, Saccharoseester wie Zuckerester, beispielsweite Saccharosedipalmitat und Saccharosemonolaurat od : Saccharoseglyceride sowie Xyloglyceride,

gesättigte oder ungesättigte (C_4-C_{20}) -Fettalkohole oder (C_4-C_{20}) -Fettsäuren oder deren Metallsalze, Polyoxyäthylenfettsäureester, Mono-, Di- und Triglyceride, Sorbitanfettsäureester, Fettsäureester der Saccharose oder Fettsäureester wie Butylstearat und Ascorbylpalmitat, wobei Calciumstearat, die Saccharoseester der Laurinsäure, der Stearinsäure und der Palmitinsäure sowie Ascorbylpalmitat bevorzugt sind.

Als grenzflächenaktive Substanzen sind solche besonders gut geeignet, die in der Trägerflüssigkeit relativ schwer löslich und im Blut relativ leicht löslich sind. Durch diesen Sprung im Auflöseverhalten der grenzflächenaktiven Substanzen kann die Auflösung des festen Materials, das reich an eingeschlossener Luft ist, gesteuert werden.

Die grenzflächenaktive Substanz wird in einer Konzentration von 0,01 bis 5 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 0,04 bis 0,5 Gewichtsprozent verwendet.

Falls erwünscht, können die Mikropartikel der grenzflächenaktiven Substanz mit Mikropartikel eines physiologisch
verträglichen kristallinen Feststoffes kombiniert werden.

Man kann dafür organische und anorganische Stoffe verwenden,
zum Beispiel Salze wie Natriumchlorid, Natriumcitrat,
Natriumacetat oder Natriumtartrat, Monosaccharide wie
Glucose, Fructose oder Galaktose, Disaccharide wie
Saccharose, Lactose oder Maltose, Pentosen wie Arabinose,
Xylose oder Ribose oder Cyclodextrine wie a-, B- oder

7-Cyclodextrin, wobei Galactose, Lactose und a-Cyclodextrin
bevorzugt sind. Sie sind in einer Konzentration von 5 bis
50 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozent, im erfindumgsgemäßen Mittel enthalten.

Zur Herstellung der Mikropartikel werden die dafür vorgesehenen Substanzen unter sterilen Bedingungen rekristallisiert. Anschließend werden sie unter sterilen Bedingungen zerkleinert, z.B. durch Vermahlung in einer Luftstrahlmühle, bis die gewünschte Partikelgröße erreicht ist. Ärhalten wird eine Partikelgröße von<10 μm, vorzugsweise <8μm, insbesondere 1-3 μm. Die Parikelgröße wird in geeigneten

Meßgeräten bestimmt. Die erzeugten Mikropartikel bestehen entweder aus der zerkleinerten grenzflächenaktiven Substanz allein oder aus einer Mischung der Mikropartikel von grenzflächenaktiver Substanz und nicht grenzflächenaktivem Feststoff. In diesem Fall beträgt das Gewichtsverhältnis von fester grenzflächenaktiver Substanz zu nicht grenzflächenaktivem Feststoff 0,01 bis 5 zu 100.

Sowohl die durch das Zerkleinerungsverfahren erreichte Größe der Mikropartikel als auch die Größe der im er-, findungsgemäßen Kontrastmittel enthaltenen Gasbläschen gewährleistet eine gefahrlose Passage des Kapillarsystems und des Lungenkapillarbettes und schließt das Entstehen von Embolien aus.

Die für die Kontrastgebung benötigten Gasbläschen werden teilweise durch die suspendierten Mikropartikel transportiert, an der Oberfläche der Mikropartikel absorbiert, in den Hohlräumen zwischen den Mikropartikel oder interkristallin eingeschlossen.

Das von den Mikropartikel transportierte Gasvolumen in Form von Gasbläschen beträgt 0,02 bis 0,6 ml pro Gramm Mikropartikel.

Die Trägerflüssigkeit hat neben der Transportfunktion die Aufgabe, die aus Mikropartikel und Gasbläschen bestehende Suspension zu stabilisieren, z.B. das Sedimentieren der Mikropartikel und das Zusammenfließen der Gasbläschen zu verhindern bzw. den Lösevorgang der Mikropartikel zu verzögern.

Als flüssiger Träger kommen in Frage Wasser, wässrige Lösungen eines oder mehrerer anorganischer Salze wie physiologische Kochsalzlösung und Pufferlösungen, wässrige Lösungen von Mono- oder Disacchariden wie Galactose, Glucose oder Lactose, ein- oder mehrwertige Alkohole, soweit sie physiologisch verträglich sind wie Äthanol, Propanol, Isopropylalkohol, Polyethylenglykol, Ethylenglykol, Glycerin, Propylenglykol, Propylenglycolmethylester oder deren wässrige Lösungen.

Bevorzagt sind Wasser und physiologische Elektrolytlösungen wie physiologische Kochsalzlösung sowie wässrige Lösungen von Galactose und Lactose. Werden Lösungen verwendet, beträgt die Konzentration des gelösten Stoffes 0,1 bis 30 Gewichtsprozent, von zugsweise 0,5 bis 25 Gewichtsprozent, insbesondere verwendet man 0,9 %ige wässrige Kochsalzlösung oder 20 %ige wässrige Galactose-Lösung.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen Mittels gemäß Anspruch 16.

Zur Herstellung des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels gibt man die sterile Trägerflüssigkeit zu der in
Form von Mikropartikel vorliegenden sterilen festen grenzflächenaktiven Substanz, die gegebenenfalls mit einem
sterilen nicht-grenzflächenaktiven Stoff kombiniert ist
und schüttelt diese Mischung, bis sich eine homogene Suspension gebildet hat, wofür ca. 5 bis 10 sec. erforderlich sind. Die entstandene Suspension wird sofort nach
ihrer Herstellung, spätestens jedoch bis 5 Minuten danach
als Bolus in eine periphere Vene oder einen schon vorhandenen Katheder injiziert, wobei von 0,01 ml bis
1 ml/kg Körpergewicht appliziert werden.

Aus Gründen der Zweckmäßigkeit werden die zur Herstellung des erfindungsgemäßen Mittels benötigten Komponenten wie Trägerflüssigkeit (A) und Mikropartikel der grenzflächenaktiven Substanz, gegebenenfalls kombiniert mit Mikropartikel des nicht-grenzflächenaktiven Feststoffes (B) in der für eine Untersuchung erforderlichen Menge steril in zwei getrennten Gefäßen aufbewahrt. Beide Gefäße haben Verschlüsse, die Entnahme und Zugabe mittels Injektionsspritze unter sterilen Bedingungen ermöglichen (Vials). Die Größe von Gefäß B muß so beschaffen sein, daß der Inhalt von Gefäß A mittels Injektionsspritze nach B überführt werden kann und die vereinigten Komponenten geschüttelt werden können. Die Erfindung betrifft deshalb auch ein Kit gemäß Anspruch 15.

Die Durchführung einer echokardiographischen Untersuchung an einem 10 kg schweren Pavian soll die Verwendung des erfindungsgemäßen Kontrastmittels demonstrieren:

but the second s

Erreichen des rechten Herzteils erhalten bleibt.

Vor, während und nach der Injektion wird ein handelsüblicher Schallkopf für die Echokardiographie an den

Thorax des Versuchstieres gehalten, so daß ein typischer

Querschnitt durch das rechte und linke Herz erhalten

wird. Diese Versuchsanordnung entspricht dem Stand der

Technik und ist dem Fachmann bekannt.

Erreicht das Ultraschallkontrastmittel das rechte Herz, kann man im 2-D-Echobild oder im M-mode-Echo-Bild verfolgen, wie das durch das Kontrastmittel markierte Blut zunächst die Höhe des rechten Vorhofes, dann die des rechten Ventrikels und der Pulmonalarterie erreicht, wobei für ca. 10 sec. eine homogene Füllung auftritt. Während die Höhlen des rechten Herzens im Ultraschallbild wieder leer werden, erscheint das mit Kontrastmittel marnach der Lungenpassage in den Pulmonalkierte Blut füllt den linken Vorhof, den linken venen wieder. Ventrikel und die Aorta homogen, wobei der Kontrast 2 bis 3 mal länger anhält als auf der rechten Herzseite. Neben der Darstellung des Blutflusses durch die Höhlen des linken Herzens kommt es auch zu einer Darstellung des Myokards, die die Durchblutung wiederspiegelt.

Die Verwendung des erfindungsgemäßen Ultraschall-Kontrastmittels ist aber nicht beschränkt auf die Sichtbarmachung
des Blutstroms im arteriellen Teil des Herzens nach
venöser Applikation sondern es wird mit ausgezeichneten
Erfolg auch bei der Untersuchung des rechten Herzens
und anderer Organe als Kontrastmittel verwendet.

A) Herstellung der Trägerflüssigkeit

80 g Galactose werden im Wasser für Injektionszwecke gelöst bis zu einem Volumen von 400 ml aufgefüllt durch ein 0,2 μ m-Filter gedrückt, jeweils 4 ml dieses Filtrats in 5 ml-Vials abgefüllt und 20 Minuten bei 120 $^{\circ}$ C sterilisiert.

B) Herstellung der Mikropartikel:

Unter sterilen Bedingungen werden 198 g Galactose mit
2 g Magnesiumstearat durch homöopathische Anreibung intensiv
vermischt, durch ein 0,8 mm-Sieb gegeben, lose gemischt
und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende
Verteilung der Partikelgröße erreicht ist:

Median 1,9 μm
99 % <6 μm

90 % <3 μm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt im Partikel-Meßgerät nach Suspendierung im wasserfreiem Isopropanol. Die Mikropartikel werden zu je 2 g in 5 ml-Vials abgefüllt.

C) Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (20 % Galactoselösung in Wasser, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikeln (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A) Herstellung der Trägerflüssigkeit:

Es wird Wasser für Injektionszwecke verwendet, jeweils 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und diese 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B) Herstellung der Mikropartikel:

Unter sterilen Bedingungen werden 198 g Galactose mit 2 g Ascorbylpalmitat durch homöopathische Anreibung intensiv vermischt und weiter verarbeitet, wie bei Beispiel 1 unter B) beschrieben, wobei sich folgende Verteilung der Partikelgröße ergibt:

Median 1,9 μm
100 % <6 μm
90 % <3 μm.

Die Bestimmung der Partikelgröße erfolgt wie in Beispiel 1 unter B) beschrieben.

Die Mikropartikel werden zu je 1200 mg in 5 ml-Vials abgefüllt.

C) Zur Herstellung von 4,5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser, A) mittels einer Injektionsspritze in ein Vial mit Mikropartikel. (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension (5 bis 10 Sekunden) geschüttelt.

A) Herstellung der Trägerflüssigkeit:

Man löst 4,5 g Natriumchlorid in Wasser bis zum Volumen von 500 ml, drückt die Lösung durch ein 0,2 µm-Filter, füllt jeweils 4 ml dieser Lösung in 5 ml-Vials und sterilisiert 20 Minuten bei 120 °C.

B) Herstellung der Mikropartikel:

Unter sterilen Bedingungen werden 198 g Lactose anhydrous (<0,3 mm) mit 2 g Ascorbylpalmitat durch homöopathische Anreibung intensiv vermischt und die Mischung weiter verarbeitet wie in Beispiel 1 unter B) beschrieben, wobei sich folgende Verteilung der Partikelgröße ergibt:

Median 2,8 μm
100 % <48 μm
99 % <12 μm.

Die Bestimmung der Partikelgröße erfolgt wie in Beispiel 1 unter B) beschrieben.

Die Mikropartikel werden zu je 1,6 g in 5 ml-Vials abgefüllt.

C) Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials (0,9 % Natriumchloridlösung in Wasser, A) mittels einer Injektionsspritze in ein Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension (5 bis 10 Sekunden) geschüttelt.

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

50 g Lactose werden in Wasser für Injektionszwecke gelöst, bis zu einem Volumen von 500 ml aufgefüllt, durch ein 0,2 μ m-Filter gedrückt, zu jeweils 4 ml in 5ml-Vials gefüllt und 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Ascorbylpalmitat wird in Methanol gelöst, durch ein 0,2 µm-Filter steril filtriert, unter sterilen Bedingungen rekristallisiert, getrocknet und durch ein 0,8 mm-Sieb gegeben. Anschließend wird das sterile Ascorbylpalmitat unter sterilen Bedingungen mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 μm
99 % <6 μm
90 % <3 μm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt im Partikel-Meßgerät nach Suspendierung in kalter wässriger 0,1 %iger Pluronic F68-Lösung.
Die Mikropartikel werden zu je 40 mg in sterile 5 ml-Vials abgefüllt.

C. Zur Herstellung von 4 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (10 %ige Lactose-Lösung, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit den Mikropartikel gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt.

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Man löst 4,5 g Natriumchlorid in Wasser bis zum Volumen von 500 ml, drückt die Lösung durch ein 0,2 µm-Filter, füllt jeweils 4 ml dieser Lösung in 5 ml-Vials und sterilisiert 20 Minuten bei 120 °C.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilfiltrierte Lösung von 0,5 g Ascorbylpalmitat in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle zerkleinert, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 μm 99 % < 6 μm 90 % < 3 μm

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (0,9 % Natriumchloridlösung in Wasser, A) mittels einer Injetionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A. <u>Herstellung der Trägerflüssigkeit</u>

Man löst 4,5 g Natriumchlorid in Wasser, füllt bis zu einem Volumen von 500 ml auf, drückt die Lösung durch ein 0,2 µm-Filter, füllt jeweils 4 ml dieser Lösung in 5 ml-Vials und sterilisiert 20 Minuten bei 120 °C.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen werden 199,5 g Galactose mit 0,5 g Ascorbylpalmitat angerieben, intensiv gemischt, durch ein 0,8 mm-Sieb gegeben und mit einer Luftstrahlmühle zerkleinert, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 µm
99 % < 6 µm
90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (0,9 % Natriumchloridlösung in Wasser, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

Beispiel &

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Es wird Wasser für Injektionszwecke verwendet. jeweils zu 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und diese 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen werden 0,5 g Saccharosemonopalmitat mit 199,5 g Galactose angerieben, intensiv gemischt, durch ein 0,8 mm-Sieb gegeben und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 μm min. 99 % < 6 μm min. 90 % < 3 μm.

Die Bestimmung der Größe der Partikel und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (steriles Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Wasser für Injektionszwecke wird zu jeweils 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilfiltrierte Lösung von 0,5 g Saccharosemonopalmitat in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 μm min. 99 % < 6 μm min. 90 % < 3 μm

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschallkontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Wasser für Injektionszwecke wird zu jeweils 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilfiltrierte Lösung von 0,5 g Saccharosemonostearat in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr des Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert 1,9 μm min. 99 % < 6 μm min. 90 % < 3 μm

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Es wird Wasser für Injektionszwecke verwendet, jeweils zu 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und diese 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen werden 0,5 g Saccharosemonostearat mit 199,5 Galactose angerieben, intensiv gemischt, durch ein 0,8 mm-Sieb gegeben und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert: 1,9 дл min. 99 % < 6 дл

min. 90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Größe der Partikel und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (steriles Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Wasser für Injektionszwecke wird zu jeweils 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen wird eine sterilfiltrierte Lösung von 0,5 g Saccharosedistearat in 40 g Isopropanol auf 199,5 g sterile Galactosepartikel aufgezogen, bei 40 °C und 200 Torr das Isopropanol abgetrocknet und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert: 1,9 Alm
min. 99 % < 6 Alm
min. 90 % < 3 Alm.

Die Bestimmung der Partikelgröße und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

A. Herstellung der Trägerflüssigkeit

Es wird Wasser für Injektionszwecke verwendet, jeweils zu 4 ml in 5 ml-Vials abgefüllt und diese 20 Minuten bei 120 °C sterilisiert.

B. Herstellung der Mikropartikel

Unter sterilen Bedingungen werden 0,5 g Saccharosedistearat mit 199,5 g Galactose angerieben, intensiv gemischt, durch ein 0,8 mm-Sieb gegeben und mit einer Luftstrahlmühle vermahlen, bis folgende Größenverteilung der Partikel erreicht ist:

Medianwert: 1,9 aum min. 99 % < 6 µm min. 90 % < 3 µm.

Die Bestimmung der Größe der Partikel und deren Verteilung erfolgt in einem Partikelmeßgerät, z.B. nach Suspendierung in Isopropanol. Die Abpackung der Mikropartikel erfolgt in 5 ml-Vials zu jeweils 2 g.

C. Zur Herstellung von 5 ml des gebrauchsfertigen Ultraschall-Kontrastmittels wird der Inhalt eines Vials mit Trägerflüssigkeit (steriles Wasser für Injektionszwecke, A) mittels einer Injektionsspritze in das Vial mit Mikropartikel (B) gegeben und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension geschüttelt (5 bis 10 Sekunden).

Patentansprüche

- 1.) Mikropartikel und Gasbläschen enthaltende Kontrastmittel für die Ultraschall-Diagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel einer festen,
 grenzflächenaktiven Substanz, gegebenenfalls in
 Kombination mit Mikropartikel eines nicht grenzflächenaktiven Feststoffes in einem flüssigen Träger
 enthält.
- 2.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als feste grenzflächenaktive Substanz Lecithine, Polyoxyethylenfettsäureester, Glycerinpolyethylenglykolrhizinoleat, Cholesterol, Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, Saccharoseester, Xyloglyceride, gesättigte oder ungesättigte (C₁-C₂₀)-Fettalkohole, gesättigte oder ungesättigte (C₁-C₂₀)-Fettsäuren oder deren Metallsalze,

Mono-, Di- und Triglyceride, Fettsäureester als Mikropartikel in einer Menge von 0,01 bis 10 Gewichtsprozent enthält.

3.) Mittel nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß es Magnesiumstearat, Ascorbylpalmitat, Saccharosemonopalmitat, Saccharosemonostearat oder Saccharosedistearat als feste grenzflächenaktive Substanz in Form von Mikropartikel in einer Konzentration von 0,01 bis 5 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,04 bis 1 Gewichtsprozent, enthält.

- 4.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als gegebenenfalls vorhandene Mikropartikel eines nicht-grenzflächenaktiven Feststoffes Cyclodextrine, Monosaccharide, Disaccharide, Trisaccharide, Polyole oder anorganische oder organische Salze als Mikropartikel mit einer Konzentration von 5 bis 50 Gewichtsprozent enthält.
- 5.) Mittel nach Anspruch l und 4, dadurch gekennzeichnet, daß es als gegebenenfalls vorhandenen nicht-grenz-flächenaktiven Feststoff Galactose, Lactose oder α-Cyclodextrin als Mikropartikel in einer Konzentration von 5 bis 50 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozent, enthält.
- 6.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als physiologisch verträglichen flüssigen Träger Wasser, physiologische Elektrolytlösung, die wässrige Lösung von ein- oder mehrwertigen Alkoholen wie Glycerin, Polyethylenglycol oder von Propylenglykolmethylester oder die wässrige Lösung eines Mono- oder Disaccharides enthält.
- 7.) Mittel nach Anspruch 1 und 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als physiologisch verträglichen flüssigen Träger Wasser, physiologische Kochsalzlösung, 10 %ige wässrige Lactose-Lösung oder 20 %ige wässrige Galactose-Lösung enthält.
- 8.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel von Magnesiumstearat und von Galactose in einer 20 %igen wässrigen Galactose-Lösung enthält.

- 9.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
 daß es Mikropartikel von Ascorbylpalmitat und von
 Galactose in Wasser enthält.
- 10.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel von Ascorbylpalmitat und von α-Cyclodextrin in physiologischer Kochsalzlösung enthält.
- 11.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel von Ascorbylpalmitat in einer 10 %igen wäßrigen Lactoselösung enthält.
- 12.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel von Saccharosemonopalmitat und von Galactose in Wasser enthält.
- 13.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel von Saccharosemonostearat und von Galactose in Wasser enthält.
- 14.) Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es Mikropartikel von Saccharosedistearat und von Galactose in Wasser enthält.
- 15.) Ein Kit für die Herstellung eines Mikropartikel und Gasbläschen enthaltenden Ultraschall-Kontrastmittels bestehend
 - a) aus einem Behälter mit einem Volumen von 5-10 ml, versehen mit einem Verschluß, der die Entnahme des Inhalts unter sterilen Bedingungen ermöglicht, gefüllt mit 4 ml des flüssigen Trägers

- _ 4 .
- b) aus einem zweiten Behälter mit einem Volumen von 5-10 ml, versehen mit einem Verschluß, der die Entnahme des Inhalts oder Zugabe eines Stoffgemisches unter sterilen Bedingungen ermöglicht, gefüllt mit Mikropartikel einer festen grenzflächenaktiven Substanz, gegebenenfalls in Kombination mit Mikropartikel eines nichtgrenzflächenaktiven Feststoffes mit einer durchschnittlichen Partikelgröße von <1 wobei das Gewichtsverhältnis von grenzflächenaktiver Substanz zu gegebenenfalls vorhandenen nicht-grenzflächenaktivem Feststoff 0,01 bis 5 zu 100 beträgt und die Mikropartikel in einer Menge von 5 bis 50 Gewichtsprozent, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozent, enthalten sind.
- 16.) Verfahren zur Herstellung eines Mikropartikel und Gasbläschen enthaltenden Kontrastmittels für die Ultraschall-Diagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß man Mikropartikel einer physiologisch verträglichen, festen grenzflächenaktiven Substanz gegebenenfalls in Kombination mit Mikropartikel eines physiologisch verträglichen nicht-grenzflächenaktiven Feststoffes mit einer physiologisch verträglichen Trägerflüssigkeit vereinigt und bis zum Entstehen einer homogenen Suspension schüttelt.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.